

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tranquinervin Vet, 10 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

acepromazino 10 mg
(atitinka 13,55 mg acepromazino maleato);

pagalbinės medžiagos:

fenolio 3 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus geltonas arba oranžinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Arkliai.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Premedikacijai prieš anesteziją: skyrus acepromazino, nejautrai sukelti reikia daug mažesnio anestetikų kiekio.

Nuraminimui: acepromazino sukeliamam raminamajam poveikiui (ataraksijai) būdingas temperamento pasikeitimas, nesusijęs su hipnoze, narkoze arba ryškia sedacija. Šį poveikį sukelia mažos acepromazino dozės. Mažomis dozėmis skiriamas acepromazinas mažina nerimą, todėl tai naudinga arkliams prieš kaustymą arba gabenimą.

Sedacijai: didesnėmis dozėmis skiriamas acepromazinas turi veiksmingą raminamąjį poveikį ir naudojamas kaip papildoma priemonė arba pakaitalas mažinant fizinę įtampą, pvz., odontologijos ir priežiūros procedūroms bei kaustant. Atpalaiduojamasis poveikis padeda apžiūrint arklių penį ir gydant stabligę bei dusulį.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti veisiamiems eržilams. Žr. 4.6 p.

Negalima naudoti kumelingoms kumelėms.

Negalima naudoti stipriai emociškai susijaudinusiems gyvūnams.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Acepromazinui būdingas silpnas analgezinis poveikis (jeigu pasireiškia), todėl skausmingų procedūrų būtina vengti, ypač jeigu žinoma, kad gyvūno temperamentas nenuspėjamas. Todėl dirbant su sedacijos būsenos arkliams reikia imtis įprastų atsargumo priemonių.

Sedacijos būsenos arkliams paprastai mato ir girdi, tad stiprus garsas ar staigus judesiai gali pažadinti iš sedacijos. Todėl svarbu arklius, kuriems skirta vaisto, laikyti tylioje aplinkoje ir kiek įmanoma vengti juslinių dirgiklių.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Galimos situacijos, kad praėjus 4–6 valandoms po vaisto skyrimo reikia sukelti bendrąją nejautrą. Tokiais atvejais reikia sumažinti kitų premedikacijai naudojamų ir anestezinių vaistų (ypač parenterinių barbitūratų) dozę, siekiant išvengti suminio poveikio ir papildomo slopinimo.

Skiriant arklių patinams (kastuotiems arba neveisiams eržilams), norimam poveikiui sukelti reikia naudoti mažiausią rekomenduojamą dozę.

Acepromazinas gali sukelti hipotermiją dėl termoreguliacijos centro slopinimo ir periferinės vazodilatacijos.

Acepromazinas – adrenoceptorius blokuojantis vaistas, todėl jis sukelia hipotenziją ir mažina hematokritą. Dėl šios priežasties vaistą reikia skirti ypač atsargiai ir tik mažomis dozėmis nusilpusiems arkliams ir hipovolemijos, anemijos ir šoko būsenos arba sergantiems širdies ir (arba) kraujagyslių liga gyvūnams. Prieš skiriant acepromazino gyvūną reikia rehidratuoti.

Poveikis gali užsitęsti ir į tai reikia atkreipti dėmesį jodinėjant, nes acepromazinas kurį laiką gali veikti elgseną ir gali būti nustatytas vaistų tyrimais.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Šis vaistas turi stiprų sedatyvą; su vaistu dirbti ir jį skirti reikia atsargiai, siekiant išvengti atsitiktinio poveikio sau.

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinę lapelį ar etiketę. NEGALIMA VAIRUOTI savarankiškai, nes gali pasireikšti sedacija ir pakisti kraujospūdis. Gali reikėti simptominio gydymo.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia atsargiai plauti švariu tekančiu vandeniu 15 minučių. Jeigu sudirginimas nepareina, reikia kreiptis į gydytoją.

Atsitiktinai patekus ant odos, reikia nusivilkinti užterštus drabužius ir paveiktą vietą plauti dideliu kiekiu vandens su muilu. Jeigu sudirginimas nepareina, reikia kreiptis į gydytoją.

Naudojus reikia kruopščiai nusiplauti rankas ir atvirą odą.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Acepromazinas gali sukelti hipotenziją (dažnai) ir sumažinti hematokritą (labai dažnai). Skiriant acepromaziną arkliams parenteriniu būdu, gali pasireikšti grįžtamasis varpos įtraukiamojo raumens (*Musculus retractor penis*) paralyžius (labai dažnai). Acepromazinas sukėlė parafimozę (nedažnai), kartais pasireiškusią kaip priapizmo pasekmė, tačiau ji tik labai retais atvejais baigėsi nuolatine varpos disfunkcija. Reikia patarti savininkui, kad informuotų veterinarijos gydytoją, jeigu išsikišus varpai ši būseną išlieka 2–3 valandas. Veterinarijos literatūroje aprašyti tinkami gydymo metodai, pvz., manualinė kompresija bendrosios nejautos metu, varpos atrama ir manualinė kompresija, Esmarch tvarsčio naudojimas arba vaisto poveikio panaikinimas (pvz., lėtai į veną leidžiant benzotropino mezilatą). Atsitiktinai sušvirkštus į miego arteriją, arkliams gali kilti įvairių klinikinių simptomų nuo dezorientacijos iki konvulsinių traukulių ir gaišimo.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti kumelingoms kumelėms. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo arba laktacijos metu nenustatytas.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Fenotiazinai didina kitų CNS slopinančių vaistų poveikį ir stiprina bendrąją nejautrą (žr. 4.2 p. „Naudojimo indikacijos“).

Šio vaisto negalima naudoti kartu su fosforo organiniais junginiais ir (arba) prokaino hidrochloridu, nes taip gali sustiprėti veikimas ir galimas toksinis poveikis.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis arba į veną. Švirkščiant į veną rekomenduojama injekciją atlikti lėtai.

0,03–0,10 mg acepromazino 1 kg kūno svorio, o tai atitinka 0,15–0,5 ml vaisto 50 kg kūno svorio.

Paprastai skiriamos vienkartinės acepromazino dozės. Nerekomenduojama naudoti ilgą laiką. Retais atvejais, kai reikia kartoti dozę, intervalas tarp dozių turi būti 36–48 valandos.

Reikia imtis atitinkamų atsargumo priemonių sterilumui užtikrinti. Naudojant reikia vengti užteršimo.

Pastebėjus akivaizdžių mikroorganizmų augimo požymių ar pakitus spalvai, vaistą reikia išmesti.

Buteliuko kamštelį 21G ir 23G dydžio adatomis galima pradurti ne daugiau kaip 100 kartų, o 18G dydžio adata – ne daugiau kaip 40 kartų.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Atsitiktinai perdozavus gali pasireikšti trumpalaikė, nuo dozės priklausoma hipotenzija. Gydytą turi sudaryti bet kokių kitų hipotenziją sukeliančių vaistų naudojimo nutraukimas, palaikomasis gydymas (pvz., šilto izotoninio fiziologinio tirpalo infuzija į veną hipotenzijai šalinti) ir atidus stebėjimas. Sunkiais atvejais gali būti indikuojamas gydymas norepinefrinu, tačiau ši indikacija turi būti paremta atidžiu atsakingo veterinarijos gydytojo naudos ir rizikos santykio įvertinimu.

Gydant acepromazino maleato perdozavimo sukeltą ūminę hipotenziją, epinefrinas (adrenalinas) kontraindikuojamas, nes slopinamasis poveikis sisteminiam kraujospūdžiui gali dar sustiprėti.

4.11. Išlauka

Neregistruotas naudoti arkliams, skirtiems žmonių maistui.

5. Farmakologinės savybės

Farmakoterapinė grupė: antipsichotikai.

ATCvet kodas: QN05AA04.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Acepromazinas priklauso fenotiazinams. Tai centrinę nervų sistemą slopinanti medžiaga, turinti asocijuotą poveikį autonominei sistemai. Dėl dopamino grandinių slopinimo fenotiazinai turi centrinį poveikį, todėl pakinta nuotaika, sumažėja baimė ir išnyksta išmokti arba sąlyginiai refleksai.

Acepromazinas pasižymi antiemetiniu, hipoterminiu, vazodilataciniu (ir dėl to hipotenziniu) bei antispazminiu poveikiu.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Manoma, kad acepromazino veikimas yra ilgai trunkantis ir priklausomas nuo dozės.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Fenolis,
natrio hidroksidas (koreguoti pH),
maleino rūgštis (koreguoti pH),
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės – 30 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę – 56 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Skaidraus I tipo stiklo buteliukai, užkimšti dengtais brombutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.
Pakuočių dydžiai: 10 ml, 20 ml ir 100 ml.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/18/2443/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

2018-02-12

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2018-02-12

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS IR PIRMINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė
Stikliniai 100 ml buteliukai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tranquinervin Vet, 10 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams
Acepromazinum

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Acepromazinas 10 mg/ml

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml
20 ml
100 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai



6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į veną arba į raumenis.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Neregistruotas naudoti arkliams, skirtiems žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 56 d.

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki...

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO
SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/18/2443/001

LT/2/18/2443/002

LT/2/18/2443/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Stikliniai 10 arba 20 ml buteliukai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tranquinervin Vet, 10 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams

Acepromazinum



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

10 mg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 ml

20 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.v., i.m.

5. IŠLAUKA

Neregistruotas naudoti arkliams, skirtiems žmonių maistui.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 56 d.

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

INFORMACINIS LAPELIS
Tranquinervin Vet, 10 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tranquinervin Vet, 10 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams
Acepromazinas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviena ml yra:

veikliosios medžiagos:

acepromazino 10 mg
(atitinka 13,55 mg acepromazino maleato);

pagalbinės medžiagos:

fenolio (konservanto) 3 mg.

Skaidrus geltonas arba oranžinis tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Premedikacijai prieš anesteziją: skyrus acepromazino, nejautrai sukelti reikia daug mažesnio anestetikų kiekio.

Nuraminimui: acepromazino sukeliamam raminamajam poveikiui (ataraksijai) būdingas temperamento pasikeitimas, nesusijęs su hipnoze, narkoze arba ryškia sedacija. Šį poveikį sukelia mažos acepromazino dozės. Mažomis dozėmis skiriamas acepromazinas mažina nerimą, todėl tai naudinga arkliams prieš kaustymą arba gabenimą.

Sedacijai: didesnėmis dozėmis skiriamas acepromazinas turi veiksmingą raminamąjį poveikį ir naudojamas kaip papildoma priemonė arba pakaitalas mažinant fizinę įtampą, pvz., odontologijos ir priežiūros procedūroms bei kaustant. Atpalaiduojamasis poveikis padeda apžiūrint arklių penį ir gydant stablįgę bei dusulį.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Negalima naudoti veisiamiems eržilams. Žr. skyrių apie nepalankias reakcijas.
Negalima naudoti kumelingoms kumelėms.
Negalima naudoti stipriai emociškai susijaudinusiems gyvūnams.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Acepromazinas gali sukelti hipotenziją (dažnai) ir sumažinti hematokritą (labai dažnai). Skiriant acepromaziną arkliams parenteriniu būdu, gali pasireikšti grįžtamasis varpos įtraukiamojo raumens (*Musculus retractor penis*) paralyžius (labai dažnai). Acepromazinas sukėlė parafimozę (būklę, kai apyvarpė užstringa už varpos galvutės; nedažnai), kartais pasireiškusią kaip priapizmo (būklės, kai varpos erekcija išlieka nesant stimuliacijos) pasekmė, tačiau ji tik labai retais atvejais baigėsi nuolatine varpos disfunkcija. Reikia patarti savininkui, kad informuotų veterinarijos gydytoją, jeigu išsikišus varpai ši būseną išlieka 2–3 valandas. Veterinarijos literatūroje aprašyti tinkami gydymo metodai, pvz., manualinė kompresija bendrosios nejautos metu, varpos atrama ir manualinė kompresija, Esmarch tvarsčio naudojimas arba vaisto poveikio panaikinimas (pvz., lėtai į veną leidžiant benzotropino mezilatą). Atsitiktinai sušvirkštus į miego arteriją, arkliams gali kilti įvairių klinikinių simptomų nuo dezorientacijos iki konvulsinių traukulių ir nugaišimo.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti į raumenis arba į veną. Švirkščiant į veną rekomenduojama injekciją atlikti lėtai.

0,03–0,10 mg acepromazino 1 kg kūno svorio, o tai atitinka 0,15–0,5 ml vaisto 50 kg kūno svorio.

Paprastai skiriamos vienkartinės acepromazino dozės. Nerekomenduojama naudoti ilgą laiką. Retais atvejais, kai reikia kartoti dozę, intervalas tarp dozių turi būti 36–48 valandos.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Reikia imtis atitinkamų atsargumo priemonių sterilumui užtikrinti. Naudojant reikia vengti užteršimo. Pastebėjus akivaizdžių mikroorganizmų augimo požymių ar pakitus spalvai, vaistą reikia išmesti. Buteliuko kamštelį 21G ir 23G dydžio adatomis galima pradurti ne daugiau kaip 100 kartų, o 18G dydžio adata – ne daugiau kaip 40 kartų.

10. IŠLAUKA

Neregistruotas naudoti arkliams, skirtiems žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės po „EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 56 d.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Gyvūno savininkui

Poveikis gali prasitęsti ir į tai reikia atkreipti dėmesį jodinėjant, nes acepromazinas kurį laiką gali veikti elgseną ir gali būti nustatytas vaistų tyrimais.

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Veterinarijos gydytojui

Acepromazinui būdingas silpnas analgezinis poveikis (jeigu pasireiškia), todėl skausmingų procedūrų būtina vengti, ypač jeigu žinoma, kad gyvūno temperamentas nenusipėjamas. Todėl dirbant su sedacijos būsenos arkliams reikia imtis įprastų atsargumo priemonių.

Sedacijos būsenos arkliai paprastai mato ir girdi, tad stiprus garsas ar staigus judesiai gali pažadinti iš sedacijos. Todėl svarbu arklius, kuriems skirta vaisto, laikyti tylioje aplinkoje ir kiek įmanoma vengti juslinių dirgiklių.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Veterinarijos gydytojui

Galimos situacijos, kad praėjus 4–6 valandoms po vaisto skyrimo reikia sukelti bendrąją nejautrą. Tokiais atvejais reikia sumažinti kitų premedikacijai naudojamų ir anestezinių vaistų (ypač parenterinių barbitūratų) dozę, siekiant išvengti suminio poveikio ir papildomo slopinimo.

Skiriant arklių patinams (kastuotiems arba neveisiams eržilams), norimam poveikiui sukelti reikia naudoti mažiausią rekomenduojamą dozę.

Acepromazinas gali sukelti hipotermiją dėl termoreguliacijos centro slopinimo ir periferinės vazodilatacijos.

Acepromazinas – adrenoceptorius blokuojantis vaistas, todėl jis sukelia hipotenziją ir mažina hematokritą. Dėl šios priežasties vaistą reikia skirti ypač atsargiai ir tik mažomis dozėmis nusilpusiems arkliams ir hipovolemijos, anemijos ir šoko būsenos arba sergantiems širdies ir (arba) kraujagyslių liga gyvūnams. Prieš skiriant acepromazino gyvūną reikia rehidratuoti.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas turi stipraus sedatyvo; su vaistu dirbti ir jį skirti reikia atsargiai, siekiant išvengti atsitiktinio poveikio sau.

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. **NEGALIMA VAIRUOTI** savarankiškai, nes gali pasireikšti sedacija. Gali reikėti simptominio gydymo.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia atsargiai plauti švariu tekančiu vandeniu 15 minučių ir kreiptis į gydytoją, jeigu bet koks dirginimas nepraeina.

Atsitiktinai patekus ant odos, reikia nusivilkti užterštus drabužius ir paveiktą vietą plauti dideliu kiekiu vandens su muilu. Jeigu sudirginimas nepraeina, reikia kreiptis į gydytoją.

Naudojus reikia kruopščiai nusiplauti rankas ir atvirą odą.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti kumelingoms kumelėms. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Atsitiktinai perdozavus gali pasireikšti trumpalaikė, nuo dozės priklausoma hipotenzija. Gydymą turi sudaryti bet kokių kitų hipotenziją sukeliančių vaistų naudojimo nutraukimas, palaikomasis gydymas (pvz., šilto izotoninio fiziologinio tirpalo infuzija į veną hipotenzijai šalinti) ir atidus stebėjimas.

Sunkiais atvejais gali būti indikuojamas gydymas norepinefrinu, tačiau ši indikacija turi būti paremta atidžiu atsakingo veterinarijos gydytojo naudos ir rizikos santykio įvertinimu. Gydant acepromazino maleato perdozavimo sukeltą ūminę hipotenziją epinefrinas (adrenalinas) kontraindikuojamas, nes slopinamasis poveikis sisteminiam kraujospūdžiui gali dar sustiprėti.

Sąveika su kitais vaistais

Veterinarijos gydytojui

Fenotiazinai didina kitų CNS slopinančių vaistų poveikį ir stiprina bendrąją nejautrą (žr. skyrių „Indikacija (-os)“).

Šio vaisto negalima naudoti kartu su fosforo organiniais junginiais ir (arba) prokaino hidrochloridu, nes taip gali sustiprėti veikimas ir galimas toksinis poveikis.

Nesuderinamumai

Veterinarijos gydytojui

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2018-02-12

15. KITA INFORMACIJA

Pakuočių dydžiai:

10 ml, 20 ml arba 100 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.